PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

10-237405

(43)Date of publication of application: 08.09.1998

(51)Int.Cl.

C09J123/08 //(C09J123/08

C09J131:04

(21)Application number: 09-043414

(71)Applicant: TOSOH CORP

)

(22)Date of filing:

27.02.1997

(72)Inventor: MIZU MASUMI

YAMASHITA TARO

(54) ADHESIVE COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an adhesive compsn. of which the heat seal layer can be easily formed by extrusion and which is excellent esp. in adhesion to polypropylene and is useful as a heat sealant layer for a lid of a polypropylene- made container.

SOLUTION: This compsn. contains 5-95wt, ethylene-α-olefin copolymer having a density of 0.870-0.910g/cm3 and 5-30wt.% ethylene-vinyl acetate copolymer having a vinyl acetate content of 8-42wt.% and a melt flow rate (at 190°C under a load of 2160g) of 0.1-70g/10min.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

30.05.2003

[Date of sending the examiner's decision of

rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開發号

特開平10-237405

(43)公嗣日 平成10年(1998)9月8日

(51) Int.CL*

識別配号

PΙ

CO9J 123/08 # (CO9J 123/08

131:04)

CO9J 123/08

審査請求 京請求 請求項の数3 OL (全 5 頁)

(21)山獺番号

(22)出願日

特顯平9-43414

平成9年(1997)2月27日

(71) 出廢人 000003300

東リー株式会社

山口界新南陽市開成町4560番池

(72) 発明者 水 真澄

三重県四日市市別名3-10-4

(72)発明者 山下 太郎

三重県四日市市西坂部町3778-2

(54) 【発明の名称】 接着性組成物

(57)【變約】

【課題】押出成形によってヒートシー外層の形成が容易な接着性組成物であり、特にポリプロビレンとの接着性に優れ、ポリプロビレン製容器の蓋材のヒートシーラント層として有用である接着性組成物を提供する。【解決手段】(a)密度り、870~0、910g/cm²のエチレン・αーオレフィン共宣合体と(b) 酢酸ビニル含量が8~42重量%であり、190℃、2160gの荷重下で測定したメルトフローレートがり、1~70g/10分であるエチレン・酢酸ビニル共重合体が5~95重量%であり、エチレン・酢酸ビニル共重合体が5~95重量%であり、エチレン・酢酸ビニル共量合体が5~30重量%である接着性組成物を用いる。

(2)

【特許請求の範囲】

【請求項1】(a)密度0.880~0.910g/c 血」のエチレン・αーオレフィン共重合体と、(δ)酢 酸ビニル含量が8~42重量%であり、190°C、21 60gの荷重下で測定したメルトフローレートが0.1 ~?0g/10分であるエチレン・酢酸ビニル共重合体 からなり、かつエチレン・αーオレフィン共重合体が? 0~95重置%であり、エチレン・酢酸ビニル共重合体 が5~30重量%である接着性組成物。

1

【請求項2】エチレン・ダーオレフィン共宣合体が、 (i) αーオレフィンの炭素数が3~20であり。(; 1) 190℃、2160gの荷盘下で測定したメルトフ ローレートがり、1~20g/10分の範囲である請求 項1に記載の接着性組成物。

【請求項3】エラレン・αーオレフィン共重合体が、 (i) ゲルパーミエーションクロマトグラフィー (GP) C)で測定した重置平均分子置(Mw)と数平均分子置。 (Mn)の比(Mw/Mn)が3以下であり、(ii) 示差走査型熱量計(DSC)の測定より得られる吸熱曲 Rスペクトルの測定から求められる炭素数 1 0 0 0 個当 たりの短鎖分岐数 (SCB) とが下記(1) 式で示され る関係を満たすことを特徴とする請求項1~2のいずれ かに記載の接着性組成物。

 $Tm < -1.8 \times SCB + 138$ 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、エチレン・αーオ レフィン共重合体とエチレン・酢酸ビニル共重合体から なる接着性組成物に関するものである。更に詳しくは、 押出成形によってヒートシール層の形成が容易な接着性 組成物に関する。この接着性組成物は、特にポリプロピ レンとの接着性に優れ、ポリプロピレン製容器の蓋材の ヒートシーラント層として得用なものである。

[0002]

【従来の技術】各種の乳製品、飲料、豆腐等の食品を封 入する容器には、ポリプロピレン製の容器が多用されて おり、前記容器には、蓋紂用基材に対してヒートシーラ ント層が結層されている蓋材が利用されている。

【0003】前途の蓋材における熱融着性のヒートシー ラント層として、例えば、

- 1) エチレン・酢酸ビニル共重合体、塩化ビニル・酢酸 ビニル共重合体等による厚さ10 μ以下の樹脂層からな り、易開封筐の熱接着部が得られるようにされているも
- 2) スチレン系樹脂やエチレン・酢酸ビニル共重合体樹 脂によって厚さ20μ程度に形成されているもの。
- 3) 低縮晶性のエチレン・αーオレフィン共重合体とス チレン・ブタジエンブロック共量合体との複合樹脂によ って形成されているもの。等がある。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、押出成形に よってヒートシール層の形成が容易な接着性組成物であ り、特にポリプロピレンとの接着性に優れ、ポリプロピ レン製容器の蓋付のヒートシーラント層として有用な接 着性組成物を見出すことを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決するために鋭意検討を行った結果、密度が0.8 10 80~0、910g/cm3の範囲にある特定のエチレ ン・αーオレフィン共重合体(以下、これを [A]とい う) と酢酸ビニル含置が8~42重量%であり、190 ℃、2160gの荷重下で測定したメルトフローレート がり、1~70g/10分であるエチレン・酢酸ビニル 共重合体(以下、これを[B]という)を配合した組成 物が特にポリプロピレンとの接着性に優れていることを 見出し、本発明に至った。

【0006】すなわち本発明は、[A]と[B]からな る組成物であり、該組成物にしめる[A]が70~95 瀬の最大ビーク位置の温度(Tim(C))と『C-NM 20 重量%であり、[B]が5~30重量%配合してなる接 着性組成物である。

[0007]

【発明の実施の態機】本発明において用いられる「Al は、密度が0.880~0.910g/cm'であるエ チレン・ペーオレフィン共重合体であればいかなるもの も用いることが可能であり、好ましくは密度がり、89 5~0.905g/cm'であるエチレン・αーオレフ ィン共重合体である。密度が0.880g/cω′未満 では樹脂組成物の耐熱性が劣り、また密度がり、910 g/cm'を超えると得られる樹脂組成物の接着性が劣 る。また、190℃、2160gの荷重下で測定したメ ルトフローレートが(). 1~2()g/1()分の範囲にあ るものが好ましい。メルトフローレートがり、1g/1 0分未満または20g/10分を超えると得られる勧脂 組成物の成形性が劣る。

【0008】さらに、該エチレン・αーオレフィン共重 台体は、特に接着性を阻害する低分子量成分が少ないこ とからゲルバーミエーションクロマトグラフィー(GP C)で測定した重置平均分子置(Mw)と数平均分子置 (Mn)の比(Mw/Mn)が3以下であることが好き

【0009】また、該エチレン・αーオレフィン共重合 体は、均一な組成分布を有することから、特に低温シー ル性が良好であるため示差走査型熱量計(DSC)の測 定より得られる吸熱曲線の最大ビーク位置の温度(TM (*C)) と*** C - NMRスペクトルの測定から求められ る炭素数1000個当たりの短鎖分岐数(SCB)とが 下記(1)式で示される関係を満たすものであることが 好ましい。

50 [0010]

http://www4.ipdl.ncipi.go.jp/tjcontenttrns.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401=/...

 $Tm < -1.8 \times SCB + 138$ (1) 本発明において用いられる [A]は、密度().880~ 910g/cm'であるエチレン・αーオレフィン 共重合体であればいかなるものも用いることが可能であ る。そして、特に上記の特性を満足するエチレン・αー オレフィン共重合体を用いることが好ましい。このよう なエチレン・αーオレフィン共重合体は、1個または2 個のシクロベンタジニエル骨格を有する配位子が周期律 表IVb~VIb族の遷移金属、例えば、チタン、ジル コニウムまたはハフニウムに配位したメタロセン化合物 10 より得ることができる。 とアルモキサンを組み合わせた触媒または、上記メタロ

セン化合物およびメタロセン化合物をイオン化し、カチ

オン性のメタロセン化合物を生成させることが可能な化

合物を基本模成成分とする触媒系を用いることにより製

造することができる。

3

【0011】上記触媒系を用いたエチレン・αーオレフ ィン共重合体の製造方法としては、気相法、スラリー 法、溶液法、高圧イオン重合法などを挙げることができ る。中でも生成するエチレン・αーオレフィン共重合体 圧イオン重合法で製造することが好ましく、特に本発明 に用いるエチレン・αーオレフィン共重合体としては、 高圧イオン重合法で製造することが好ましい。なお、高 圧イオン重合法とは、特開昭56~18607号、特開 昭58-225106号各公銀に記載されているような 圧力が200kg f/cm³以上、好ましくは300~ 2000kgf/cm*、温度125℃以上、好ましく は130~250℃、特に好ましくは150~200℃ の反応条件下で行われるエチレン系重合体の連続的製造 法である。

【0012】エチレンと共重合されるαーオレフィンの 炭素数は3~20であり、このようなαーオレフィンと しては、例えば1-プテン、1-ペンテン、1-ヘキセ ン、1-オクテン、1-ヘプテン、4-メチルベンテン -1.4-メチルヘキセン-1、4、4-ジメチルベン テンー1、オクタデセン等が挙げられる。これらαーオ レフィンの中でも1ーヘキセン、1ーオクテン、1ーヘ プテン、4-メチルペンテン-1を用いることが好まし く、特に好ましくは接着強度が高く、かつ強度の安定し でいる!-ヘキセンである。

【0013】本発明において用いられる[B]は、酢酸 ビニル含量が8~4.2重量%であり、190℃、216 0gの荷重下で測定したメルトフローレートがり、1~ 70g/10分であるエチレン・酢酸ビニル共量合体で あればいかなるものも用いることが可能である。さらに 酢酸ビニル含量が15~25重置%であるエチレン・酢 酸ビニル共重合体が好ましく、またメルトフローレート が2~25 g/10分であるエチレン・酢酸ビニル共重 台体が好ましい。

【0014】との【B】の酢酸ビニル含質が8重量%素 50 ム溶出体請は東ソー(株)製標準ポリスチレンを用い

満では接着強度が劣り、またメルトプロレートがり、1 g/10分未満または70g/10分を越えると得られ る樹脂組成物の成形性及び接着性が劣る。

【0015】更に [B] の配合割合は5~30重量%が 好ましく、5重量%未満ではポリプロピレンとの接着性 が低下する。また、30重量%を越える配合割合では、 該組成物の溶融結度が低くなり加工性が低下し、耐ポイ ル性においても不利である。本発明の接着性組成物は、 [A]と[B]を上記配合割合で均一に復譲することに

【0016】本発明の接着性組成物は、本発明の目的を 遊脱しない限りにおいて一般的に用いられる浦助添加成 分、例えば酸化防止剤、滑剤、抗ブロッキング剤 帯電 防止剤、顔料、染料等を添加していてもよい。

【①①17】本発明の接着性組成物は一般的な製造方法 により得ることができ、例えば [A] & [B] を上記配 台割合でヘンシェルミキサー、コニカルブレンダー、V ブレンダー等を用いたドライブレンド等の方法などが採 用される。また、より均一に復稿するために単軸または の融点以上280℃までの温度で重合を行う溶液法、高 20 多軸卸出機、ニーダー、バンバリーミキサー、ロール浸 線機等で混線する方法が好ましい。

[0018]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに詳細に説 明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるもので はない。

【0019】~合成例~

ジフェニルメチレン(シクロペンタジエニル)(フルオ レニル)ジルコニウムジクロライド:N. Nージメチル アニリウムテトラキス (ペンタフルオロフェニル) ボレ 30 ート:トリイソプチルアルミニウム=1:2:250 《モル比》よりなる触媒を調整し、該触媒系を用い、重 台温度150~175℃、重合圧力900kgf/cm 『でエチレンと1-ヘキセンの共重合を行い、エチレン 1 - ヘキセン共重合体() を得た。

【0020】得られたエチレン・1-ヘキセン共重合体 (1)を下記の方法で測定した。

【0021】密度: J!S K6760(1981年) に導拠して、23℃に保った密度勾配管を用いて測定し 160

- 【0022】メルトフローレート (MFR):JIS K7210(1976年)に準纏して測定した。 【0023】重量平均分子量(Mw),数平均分子量 (Mn): Mw. Mnは日本ミリポア (株) 製150C ALC/GPC (カラム: 東ソー (株) 製、GMHH R-H(S). 7. 8mm1D×30cmを3本. 絃 娘: 1, 2, 4-トリクロロベンゼン、温度: 140 ℃、流置:1.0m1/分、注入濃度1mg/m1(注: 入量300#1))を用いるゲルパーミエーションクロ マトグラフィー(GPC)により測定した。なお、カラ

(4)

て、ユエバーサルキャリプレーション法により校正し た。

5

【0024】短鎖分岐数(SCB): オルトジクロロベンゼンを溶媒とした溶液を用い、100MHzで、***C-NMRスペクトル(日本電子(株)製 JNM GX400)測定により算出した。

【0025】融点:示差走査型熱量計(DSC)(バーキンエルマー社製 DSC-7)を用いて測定した。DSC炉内で試料を200℃で5分間溶融させた後、10℃/分の速度で温度を30℃まで下げて圏化(結晶化)させた試料について、10℃/分の速度で昇温させて得られる吸熱曲線の最大ビーク位置の温度(Tm(℃))を測定した。

【0026】得られた結果を表1 (エチレン・1-ヘキセン共量合体(1))及び表2 (エチレン・1-ヘキセン共重合体(2))に示す。

【0027】~参考例~

表3に市販品エチレン・酢酸ビニル共重合体(3)(原ソー(株)製、商品名ウルトラセン633;額度0.9398/cm²、メルトフローレート20.0g/10分、酢酸ビニル含置20%)を合成例を同様の測定を行った結果を示す。

【0028】実施例1~3

合成例で得られたエチレン・1 - ヘキセン共重合体 (1)と市販品エチレン・酢酸ビニル共重合体(3)を (1):(3)=75:25(実施例1)、80:20 (実施例2)、90:10(実施例3)の組成として、 Vブレンダーで混合し、40mm単軸舞出機(ブルフライトスクリュー)、設定温度180℃でスクリュー冷却 しながら復寝造錠し接着性組成物を得た。

【① 0 2 9】次にこの接着性組成物を複合基材(延伸ボリエステル/ボリエチレン=12/25 (μm))のボリエチレン面に対し、30μmの厚さでラミネートし評価試料フィルムとした。このフィルムとPPシート(縦80mm×構100mm×厚み0、35mm)を温度160℃、圧力2kgf/cm³、時間1秒の条件でヒートシールし、オートグラブ(島海製作所(株)製)を用い剥離速度300mm/分で90″剥離したときの雰面剥離強度を測定した。

【0030】耐ポイル性試験を下記のようにして行った。射出成形されたポリプロピレン製カップ(内容請 1 35m 1)に水105m 1を入れ、この評価試料フィル*

* ふを蓋材として、温度160℃、圧力2kgf/cm¹、時間1秒の条件でヒートシールした。この状態のものを90℃の恒温水槽中に入れ、30分間放置してから取り出し、カップ内に存在する空気の膨張によって、蓋材シール部に剥がれが発生していないかどうかを調べた。測定試料10個の中、90℃、30分間ボイル後においても破損していない試料の数で示す。その結果を表4に示す。本発明に係わる樹脂組成物はいずれもヒートシール材料として、良好な性能を示している。また、ラ10 ミネートの耐ボイル試験においても、ラミネート蓋材には剥がれがみられず、優れた耐ボイル性を有することが認められた。

【0031】比較例1

台成例エチレン・1 - ヘキセン共重合体(2)を用いて、実施例1と同様の組成(2):(3)=75:25で測定、評価を行った。その結果を表4に示す。との勧
脂組成物は、ヒートシール強度に劣る。

【0032】比較例2

合成例エチレン・1 - ヘキセン共宣合体 (1) 単独を用 20 いて、実施例1と同様の測定、評価を行った。その結果 を表4に示す。ヒートシール強度は十分に大きく、また 内容物保護性の点でも優れているが開封し難く、開封部 に蓋封のシール層フィルムの断片が残存するという欠点 がある。

【0033】比較例3~4

合成例で得られたエチレン・1 - へキセン共宣合体(1)と市販品エチレン・酢酸ビニル共宣合体(3)を(1): (3)=98:2(比較例3)、65:35(比較例4)の組成として、実施例1と同様の側定、評価を行った。その結果を表4に示す。比較例3は、ビートシール強度は十分に大きく、また内容物保護性の点でも優れているが開封し難く、開封部に蓋材のシール屋フィルムの断片が漢字するという欠点がある。また比較例4は、耐ポイル性に劣り、ポイル処理を必要とする用途に用いるには適当ではない。

【0034】比較例5

市販品エチレン・酢酸ビニル共宜合体(3)単独を用いて、実施例1と同様の測定、評価を行った。その結果を 表4に示す。この制路組成物は、耐ポイル性に劣り、ポイル処理を必要とする用途に用いるには適当ではない。 【0035】

【表1】

エチレン・1 - ヘキセン共鳴合体(1)(合味例)

,	服号	SHIRE:		}4 ⊌/ ₩α		観点(アル)
		(g/cm ⁰)	(8/10%)		(/I000¢)	(°C)
	(1)	0. 904	2. 5	1. 8	22. 4	9.3

[0036]

【表2】

(5)

特闘平10-237405

8

・ エチレン・1 ーヘキセン共取合作(2)(合成例)

	1619	表项 (g∕cm ³)	MPR (g/104)	Mw/Mn	短触分位数 (/1000C)	磁点 (Tm) (C)
I	(2)	0, 920	2. 5	1 8	21. 6	115

[0037]

【嵌3】

エチレン・耐難ビニル共和合体(8)(前級品)

\$75	西院	MFR	開京(Yro)	
	(8./cm ⁸)	(e/104)	(Ye)	
(8)	0. 939	20. 6	83	

[0038]

[表4]

	丝成物 (頂魚光)			利網強壓	観水イル味
	(1)	(2)	(3)	(r:/15mm)	(棚/10個
90%四1	76		25	1750	10
9688 12	86		36	1500	10
光光闸 8	90		1.0	1 1200	9
地 控制 1		7.5	25	1300	10
DEFI2	100	l '	G	2000	10
1200913	98	Į	2	1900	i D
logy 4	65	j .	8.6	1800	7
段較到5	. 9		100	1800	n.

[0039]

【発明の効果】以上述べたとおり、本発明の接着性組成物は、押出成形によってヒートシール層の形成が容易な接着性組成物であり、特にポリプロビレンとの接着性に 10 優れ、ポリプロビレン製容器の蓋材のヒートシーラント層として有用である。

【0040】また剥離時にヒートシール面から界面剥離を超としていわゆるピーラブル性を示すとともに、ヒートシール後のボイル殺菌処理を可能とする耐ボイル性をも示すなど、さわめて好ましい性質を有するヒートシール層を提供するととができる。

20